

L6 ANSWER 7 OF 33 HCA COPYRIGHT 2001 ACS

Full-text

AN 118:90352 HCA

TI Aromatic conjugated nonlinear optical material

IN Takeya, Yutaka

PA Teijin Ltd., Japan

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 9 pp.

CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

FAN.CNT 1

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE

JP 04198924 A2 19920720 JP 1990-325413 19901129

PI JP 04198924 OS MARPAT 118:90352

The material comprises a solid soln. of carboxylic acid XArY(CH:CH)nCH:C(CN)CO2H (n = 0, 1, 2; Ar = C5-14 arom. group; X, Y = R10, R2R3N, R4S, CN, NO2, CO2R5, OCOR6, CONR7R8, NR9COR10, R11; R1-11 = C1-8 hydrocarbon residue, H) and an indole carboxylic acid R50(Ind)(CH:CH)mCH:C(CN)CO2H (Ind = indole residue; R50 = R51R52N, R530, R54S, CN, NO2, CO2R55, OCOR56, CONR57R58, NR59COR60, R61; R51-61 = C1-8 hydrocarbon residue; m = 0-2).

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-198924

Sint. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)7月20日

G 02 F 1/35

504

7246-2K

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全9頁)

の発明の名称 芳香族共役基を有する非線形光学材料

@特 顧 平2-325413

②出 願 平2(1990)11月29日

@発明者 竹谷

豊 東京都日野市旭が丘4丁目3番2号 帝人株式会社東京研

究センター内

⑪出 願 人 帝 人 株 式 会 社

大阪府大阪市中央区南本町1丁目6番7号

個代 理 人 弁理士 前田 純博

明細書

1. 発明の名称

芳香族共役基を有する非線形光学材料

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. 下記一般式(1)

[但し、nは0,1または2を表わす。Arは炭素数5~14の芳香族基を表わす。X,Yは、Ri-O-で表わされるエーテル基、RiRiN-で表わされるアミノ基、Ri-S-で表わされるチオエーテル基、ニトリル基、ニトロ基、一CONRi、-OCORで表わされるエステル基、一CONRRi、-NRiCORioで表わされるアミド基、-Riiで表わされる炭化水素基(Ri~Riiは、同一または異なる炭素数1~8の炭化水素基、または水素原子を表わす)から選ばれ

る官能基で、同じでも異なっていてもよい。] で表わされるカルボン酸と 下記一般式(2)

[但し、式中ind はインドール残基を表わし、RsoはRsiRsiNーで表わされるアミノ基;Rsi-O-で表わされるアルコキシ基;Rsi-S-で表わされるアルキルチオ基;シアノ基;ニトロ基;-COORsoしくは-OCORsoで表わされるエステル基;-CONRsiRsoししくは-N(Rsi) CORsoで表わされるアミド基;Rsiで表わされる炭化水素基または水素原子;(ここで、Rsi-Rsoは同一または異なる炭素数1~8の炭化水素基を表わす)を示し、nは0~2の整数を示す。]
で表わされるインドール環を含むカルボン酸と

で表わされるインドール環を含むカルボン酸と の固溶体からなることを特徴とする非線形光学 材料.

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、非線形光学材料分野、さらに詳細に は大きな二次の非線形光学物性を有する有機芳香 族系材料に関する。

[従来の技術]

非線形光学効果とは、例えばレーザ光のような 強い光電場を物質に印加した場合、その物質の電 気分極応答が印加電界の大きさの単位一次に比例 する関係から、印加電場の大きさの二次以上の高 次の効果があらわれることを示す。

二次の非線形光学効果には、入射光の波長を 1/2 の波長変換する第2高調波発生、1種類の波 長の光を2種類の光に変換させるパラメトリック 発振、逆に2種類の波長の光から1種類の波長の 光を発現させる二次光混合などがある。これらの 諸特性から、非線形光学効果を有する材料は、 将 来的には光データ/情報処理や光通信システムに おいて用いられる光スイッチ、光メモリ、あるい

めに有機物では分子のレベルでは大きな分子非線 形感受率を有していても、固体化、結晶化の段階 ではその大きい非線形感受率を発現させる背景と なる分極の効果の故に、より安定な中心対称のあ る構造が優先的に形成され、このために光学素子 として二次の非線形光学効果が全く発現されない という問題点があった。

は光信号演算処理に用いられる光双安定素子、光スイッチなどの素子として使用される可能性がある。一般に、この分野においてはLINDO3を中心に、無機材料が研究検討されているが、無機材料はその性能指数があまり大きくないこと、応答速度が小さい、形態加工性が良くない、吸湿性が大きい、安定性が低いなどの難点から所望の光学素子を形成するのに大きな困難を伴うことなどの欠点があった。

近年、これらの無機材料に対して、有機材料の検討が盛んに試みられるようになってきた。これは、有機物の応答が主としてπ電子系の分極に準拠するので、非線形光学効果が大きく、かつ応答速度も大きいことが確かめられ報告されている。例えば、エイシーエスシンボジュウムシリーズ233 巻 (ACS Symposium Series Vol. 233, 1983)に数多くの報告例がなされている。

本発明で問題とする二次の非線形光学特性は、 3階のテンソルであるので、分子または結晶で対 称中心が存在すると顕在化しない。この理由のた

電子配置の移動効果の結果、大きな非線形性が期待されるが、実際にはその分子分極の大きさのために反転対称中心を有する構造となり、第2高調波の発生が観測されないことが多い。一般に生成する結晶の構造を制御することは困難な技術であり、特に対称中心を崩すような結晶系を作成するのは難しい。

この困難を克服するために本発明者は先に光学活性のキラル構造を利用する発明を出願し(特願昭63-72080号)、分子レベルでの非線形感受率をそのまま結晶構造に発現させることにも成功している。

一方、高い二次の非線形光学特性を有する代表的な材料として、2-メチル-4-二トロアニリン(MNA)がある。この化合物は本来大きい分子非線形感受率を有するp-二トロアニリンが、分極効果で結晶化に際して反転対称中心を形成するために、メチル基を導入することでこの形成を抑制するために開発された材料である。このように電子供与基と電子受容差とが相互に芳香環を中

心に対象の位置にある時には、その電子の流れの 効果のために、本質的に大きい非線形光学性能が 予測されるにも拘らず、上の理由により実際に非 線形光学、特に二次の非線形光学特性が発現する ことが著しく困難になることが多い。ところが、 このように各々独立では、対称中心を有する構造 を発現するのに対して、本発明者は鋭意研究の結 果、双極子の相互の寄与の組合せを勘案すること により、非対称構造が発現することを見い出し本 発明に到達した。

即ち、本発明は下記一般式(1)

[但し、nは0、1または2を表わす。Arは炭素数5~14の芳香族基を表わす。X、Yは、Ri-O-で表わされるエーテル基、Ri-N-で表わされるチオエーテル基、ニトリル基、ニトロ基、-CORi, -OCORiで表わされるエステル基、-CONRi-Ri, -

示す。]

で表わされるインドール環を含むカルボン酸との 固溶体からなることを特徴とする非線形光学材料 に関する。

一般式(1) において、Arは炭素数5~14の芳香 族基を示す。このArとしては、例えばピリジン、 ベンゼン、ピフェニル、インデン、ナフタレン、 ピフェニレン, アセナフチレン, フルオレン, フ ェナントレン, アントラセン, ベンゾフラン, ベ ンゾチオフェン、インドール、キノリン、イソキ ノリン、カルバゾール、キサンテンから誘導され る基を挙げることができる。就中ベンゼン、ナフ タレンから誘導される基が好ましい。また、一般 式(1) において、X, Yは前記基を示すが、例え ばメトキシ基, エトキシ基, n-アロポキシ基, n-ブトキシ基,フェノキシ基で表わされるエー テル基、アミノ基、モノメチルアミノ基、モノエニ チルアミノ基、ジメチルアミノ基、ジエチルアミ ノ基,ジ(n-アロピル)アミノ基、メチルエチ ルアミノ基、アニリノ基、ジフェニルアミノ基等

 NR_3COR_{10} で表わされるアミド基、 $-R_{11}$ で表わされる炭化水素基 (R_1 ~ R_{11} は、同一または異なる炭素数 1 ~8の炭化水素基、または水素原子を表わす)から選ばれる官能基で、同じでも異なっていてもよい。] で表わされるカルボン酸と下記一般式 (2)

「但し、式中Ind はインドール残基を表わし、 RsoはRsiRsiNーで表わされるアミノ基; RsinーOーで表わされるアルコキシ基; RsinーSーで表わされるアルキルチオ基; シアノ基; ニトロ基; ーCOORsisもしくは一OCORsisで表わされるエステル基; ーCONRsinRsisもしくはーN(Rsin)CORsioで表わされるアミド基; Rsinで表わされる炭化水素基または水素原子; (ここで、RsinーRsinーまたは異なる炭素数1~8の炭化水素基を表わす)を示し、nは0~2の整数を

のアミノ基、メチルチオ基、エチルチオ基、n-プロピルチオ基、フェニルチオ基などで表わされ るチオエーテル基、シアノ基、ニトロ基、Arの芳 香族基から誘導されるカルボン酸のメチルエステ ル基、エチルエステル基、n-プロピルエステル 基、n-ブチルエステル基、フェニルエステル基 のようなCOORで表わされるエステル基、ある いはアセチルオキシ基、プロピオニルオキシ基、 ブチリルオキシ基、ベンゾイルオキシ基のような OCORで表わされるエステル基、Arの芳香族基 から誘導されるカルボン酸のアンモニアとのアミ ド基、メチルアミド基、エチルアミド基、ジメチ ルアミド基、ジエチルアミド基、プロピルアミド 基,ジアロピルアミド基,ブチルアミド基,ジブ チルアミド基, アニリド基のような-CONRR で表わされるアミド基、あるいはホルミルアミド 基、アセチルアミド基、プロピオニルアミド基、 ブチリルアミド基、ベンゾイルアミド基のような - NR₃COR₁₀で表わされるアミド基、あるいは メチル基、エチル基、n-プロピル基、n-ブチ

ル基、n-ペンチル基のような炭化水素基が上げ られ、好適には、メトキシ基、エトキシ基、n-プロポキシ基、フェノキシ基で表わされるエーテ ル基、アミノ基、モノメチルアミノ基、モノエチ ルアミノ基、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ 基、メチルエチルアミノ基、アニリノ基で表わさ れるアミノ基、メチルチオ基、エチルチオ基、フ ェニルチオ基などで表わされるチオエーテル基、 シアノ基、ニトロ基、Arの芳香族基から誘導され るカルボン酸のメチルエステル基、エチルエステ ル基、フェニルエステル基のようなCOORで代 表されるエステル基、あるいはアセチルオキシ基、 プロピオニルオキシ基、ベンゾイルオキシ基のよ うなOCORで表わされるエステル基、Arの芳香 族基から誘導されるカルボン酸のアンモニアとの アミド基,メチルアミド基,エチルアミド基,ジ メチルアミド基、アニリド基のような-CONR Rで表わされるアミド基、あるいはホルミルアミ ド基、アセチルアミド基、ベンゾイルアミド基の ような-NRgCORioで表わされるアミド基、あ

るいはメチル基、エチル基、n-プロピル基のような炭化水素基である。

また、一般式(1) において、X, Yはいずれかが水素原子の場合、水素原子以外の置換基は、一 CH=CH-基とp-位またはo-位にあることが好ましく、共に水素原子以外の場合は、p-位およびo-位にあることが好ましい。

非線形光学効果を高めるためには、分子構造として大きな双極子を有することが必要であり、この目的のために一般式は、シアノ基、カルボキシル基を同一炭素原子上に存在させる。また、その分子分極が相互に干渉しあうためには、共役系があることが望ましいが、共役長さが長くなると吸収極大が長波長側に伸び、入射光波長、あるいは第2高調波により損傷を生ずる恐れがある。このために、共役長は余り長くてはならない。

一般式(1) で表わされるカルボン酸としては、 例えば次の化合物を挙げることができる。

3-フェニル-2-シアノプロペノン酸、3-(p-ジメチルアミノフェニル)-2-シアノブ

ロペノン酸、3-(p-アミノフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3-(p-ジエチルアミノフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3-(p-ジプロピルアミノフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3-(p-モノメチルアミノフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3-(p-モノメチルアミノフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3-(p-モノエチルアミノフェニル)-2-シアノプロペノン酸、アノプロペノン酸及びそれらのm-、o-置換誘導体;

3-(p-メトキシフェニル)-2-シアノアロペノン酸、3-(p-エトキシフェニル)-2
-シアノプロペノン酸、3-(p-プロピルオキシフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3(p-ブチルオキシフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3-(p-ペンチルオキシフェニル)
-2-シアノプロペノン酸、3-(p-デカノキシフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3-(p-デカノキシフェニル)-2-シアノブロペノン酸、及びそれらのm-、o-置換誘導体:

3-(p-メチルチオフェニル)-2-シアノ プロペノン酸、3-(p-エチルチオフェニル) -2-シアノプロペノン酸、3-(p-プロピル チオフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3-(p-ブチルチオフェニル)-2-シアノプロペ ノン酸、3-(p-n-ペンチルチオフェニル) -2-シアノプロペノン酸、3-(p-n-ペキ シルチオフェニル)-2-シアノプロペノン酸、 3-(p-デカンチオフェニル)-2-シアノプロペノン酸、及びそれらのm-、o-置換誘導体:

3-(p-シアノフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3-(m-シアノフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3-(o-シアノフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3-(p-メチルオキシフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3-(p-エチルオキシフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3-(p-プロピルオキシフェニル)-2-シアノプロペノン酸、及びそれらのm-、

o - 置換誘導体;

3-(p-アセチルオキシフェニル)-2-シ

アノアロペノン酸、3-(p-プロピオニルオキシフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3-(p-ブタノイルオキシフェニル)-2-シアノプロペノン酸、及びそれらのm-、o-置換誘導体;

3-(p-ニトロフェニル)-2-シアノブロペノン酸、3-(m-ニトロフェニル)-2-シアノブロペノン酸、3-(o-ニトロフェニル)-2-シアノブロペノン酸、3-(p-ジメチルアミドフェニル)-2-シアノブロペノン酸、3-(p-ジエチルアミドフェニル)-2-シアノブロペノン酸、3-(p-ジプロペノン酸、3-(p-ジブロペノン酸、3-(p-ジブナルアミドフェニル)-2-シアノブロペノン酸、3-(p-ジブチルアミドフェニル)-2-シアノブロペノン酸、及びそれちのm-、o-置換誘導体;

3-(p-アセチルアミノフェニル)-2-シアノプロペノン酸、<math>3-(p-プロピオニルアミプリフェニル)-2-シアノプロペノン酸、及びそれらの<math>m-, o-置換誘導体:

3-(p-メチルフェニル)-2-シアノプロ

ペノン酸、3-(p-エチルフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3-(p-プロピルフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3-(p-ブチルフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3-(p-n-ペンチルフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3-(p-n-ヘキシルフェニル)-2-シアノプロペノン酸、3-(p-デカンフェニル)-2-シアノプロペノン酸、及びそれらのm-、o-置換誘導体;

で表わされる置換フェニルー2ーシアノアロペノン酸誘導体、

2-シアノ-5-フェニル-2.4-ベンタジエン酸、2-シアノ-5-(p-ジメチルアミノフェニル)-2.4-ベンタジエン酸、2-シアノ-5-(p-ジエナルアミノフェニル)-2.4-ベンタジエン酸、2-シアノ-5-(p-ジブチルアミノフェニル)-2.4-ベンタジエン酸、2-シアノ-5-(p-ジブチルアミノフェニル)-2.4-ベンタジエン酸、2-シアノ-5-(p-モノメチルアミノフェニル)-2.4-ベンタジ

エン酸, 2-シアノ-5-(p-アミノフェニル) -2.4 -ペンタジエン酸, 及びそれらの<math>m-.0 - 置換誘導体;

2-シアノ-5-(p-メチルオキシフェニル)
-2.4-ペンタジエン酸, 2-シアノ-5-(p
-エチルオキシフェニル)-2.4-ペンタジエン酸, 2-シアノ-5-(p-プロピルオキシフェニル)-2.4-ペンタジエン酸, 2-シアノ-5
-(p-ブチルオキシフェニル)-2.4-ペンタジエン酸, 2-シアノ-5-(p-メチルチオフェニル)
-2.4-ペンタジエン酸, 2-シアノ-5-(p-エチルチオフェニル)-2.4-ペンタジエン酸, 2-シアノ-5-(p-ブロピルチオフェニル)
-2.4-ペンタジエン酸, 2-シアノ-5-(p-ブチルチオフェニル)-2.4-ペンタジエン酸, 2-ジアノ-5-(p-ブチルチオフェニル)-2.4-ペンタジエン酸, 及びそれらのm-, o-置換誘導体;

2-シアノ-5-(p-シアノフェニル)-2.4 -ペンタジエン酸、及びそれらのm-, o-置 換誘導体; 2-シアノ-5-(p-メチルオキシカルボニルフェニル)-2.4-ペンタジエン酸、2-シアノ-5-(p-エチルオキシカルボニルフェニル)-2.4-ペンタジエン酸、2-シアノ-5-(p-ブロビルオキシカルボニルフェニル)-2.4-ペンタジエン酸、2-シアノ-5-(p-ブチルオキシカルボニルフェニル)-2.4-ペンタジエン酸、及びそれらのm-、o-置換誘導体:2-シアノ-5-(p-ニトロフェニル)-2.4-ペンタジエン酸、及びそれらのm-、o-置換誘導体:

2-シアノ-5-(p-ジメチルアミドフェニル)-2.4-ペンタジエン酸、2-シアノ-5-(p-ジエチルアミドフェニル)-2.4-ペンタジエン酸、2-シアノ-5-(p-ジアロビルアミドフェニル)-2.4-ペンタジエン酸、2-シアノ-5-(p-モノメチルアミドフェニル)-2.4-ペンタジエン酸、2-シアノ-5-(p-アミドフェニル)-

2.4 - ペンタジエン酸、及びそれらのm - . o - 置換誘導体;

2-シアノ-5-(p-アセチルアミノフェニル)-2.4-ペンタジエン酸、<math>2-シアノ-5-(p-プロピオニルアミノフェニル)-2.4-ペンタジエン酸、及びそれらの<math>m-、o-置換誘導体:

2-シアノ-5-(p-メチルフェニル)-2. 4-ペンタジエン酸、2-シアノ-5-(p-エ チルフェニル)-2.4-ペンタジエン酸、2-シ アノ-5-(p-プロピルフェニル)-2.4-ペ ンタジエン酸、2-シアノ-5-(p-ブチルフ ェニル)-2.4-ペンタジエン酸、及びそれらの m-,o-置換誘導体;

で表わされる置換フェニル 2-シアノー2.4 - ペンタジエン酸誘導体、

2-シアノ-7-フェニル-2.4.6 -ヘプタト リエン酸、2-シアノ-7-(p-ジメチルアミ ノフェニル)-2.4.6 -ヘプタトリエン酸、2-シアノ-7-(p-ジエチルアミノフェニル)-

リエン酸、2-シアノ-7-(p-プロピルチオフェニル)-2.4.6-ヘプタトリエン酸、<math>2-シアノ-7-(p-プチルチオフェニル)-2.4.6-ヘプタトリエン酸、及びそれらの<math>m-、o-置換誘導体;

2 - シアノ-7 - (p - シアノフェニル) - 2. 4.6 - ヘプタトリエン酸,及びそれらのm - . ○ - 置換誘導体;

2-シアノ-7-(p-メチルオキシカルボニルフェニル)-2.4.6 -ヘアタトリエン酸, 2-シアノ-7-(p-エチルオキシカルボニルフェニル(-2.4.6 -ヘアタトリエン酸, 2-シアノ-7-(p-アロビルオキシカルボニルフェニル(-2.4.6 -ヘアタトリエン酸, 2-シアノ-7-(p-ブチルオキシカルボニルフェニル(-2.4.6 -ヘアタトリエン酸, 及びそれらのm-, 0-置換誘導体;

2-シアノ-7-(p-アセチルオキシフェニル)-2.4.6-ヘアタトリエン酸、<math>2-シアノ-7-(p-プロピオニルオキシフェニル)-2.4.

2.4.6 -ヘアタトリエン酸、2-シアノ-7-(p-ジアロビルアミノフェニル)-2.4.6 -ヘアタトリエン酸、2-シアノ-7-(p-ジブチルアミノフェニル)-2.4.6 -ヘアタトリエン酸、2-シアノ-7-(p-モノメチルアミノフェニル)-2.4.6 -ヘアタトリエン酸、2-シアノ-7-(p-モノエチルアミノフェニル)-2.4.6 -ヘアタトリエン酸、及びそれらのm-、o-置換誘導体:

2-シアノ-7-(p-メチルオキシフェニル)
-2.4.6-ヘプタトリエン酸、2-シアノ-7(p-エチルオキシフェニル)-2.4.6-ヘプタ
トリエン酸、2-シアノ-7-(p-プロピルオ
キシフェニル)-2.4.6-ヘプタトリエン酸、2
-シアノ-7-(p-ブチルオキシフェニル)2.4.6-ヘプタトリエン酸、及びそれらのm-、
o-置換誘導体:

2-シアノ-7-(p-メチルチオフェニル) -2.4.6 -ヘアタトリエン酸, 2-シアノ-7-(p-エチルチオフェニル) -2.4.6 -ヘアタト

6 -ヘプタトリエン酸、2-シアノー7-(p-ブタノイルオキシフェニル)-2,4,6-ヘアタト リエン酸、及びそれらのm-,o-置換誘導体; 2-シアノ-7-(p-ジメチルアミドフェニ ル)-2,4,6 -ヘアタトリエン酸、2-シアノー 7- (p-ジエチルアミドフェニル) -2.4.6 -ヘアタトリエン酸、2-シアノーでー(p-ジア ロピルアミドフェニル) - 2.4.6 - ヘプタトリエ ン酸、2-シアノ-7-(p-ジブチルアミドフ ェニル)-2.4.6 -ヘアタトリエン酸, 2-シア ノー7-(p-モノメチルアミドフェニル)-2. 4.6 -ヘプタトリエン酸、2-シアノー7-(p ーモノエチルアミドフェニル) -2,4,6 -ヘアタ トリエン酸,及びそれらのm-,0-置換誘導体; 2-yr/-7-(p-z)-1-2. 4,6 -ヘアタトリエン酸、及びそれのm-,o-

2-シアノ-7-(p-メチルフェニル)-2. 4.6 -ヘアタトリエン酸, 2-シアノ-7-(p-xチルフェニル)-2.4.6 -ヘプタトリエン酸.

置換誘導体;

2ーシアノ-7-(pープロピルフェニル)-2.
 4.6-ヘプタトリエン酸、2-シアノ-7-(pープチルフェニル)-2.4.6-ヘプタトリエン酸。
 及びそれらのm-、o-置換誘導体:
 で表わされるフェニル置換 2.4.6-ヘプタトリエン酸誘導体、

3-(2-インドリル)-2-シアノプロペノン酸、3-(3-インドリル)-2-シアノプロペノン酸、3-(5-クロロ-3-インドリル)-2-シアノー5-(2-インドリル)-2.4-ペンタジエン酸、2-シアノー5-(3-インドリル)-2.4-ペンタジエン酸、2-シアノー5-(5-クロロー3-インドリル)-2.4.6-ヘプタトリエン酸、2-シアノー7-(2-インドリル)-2.4.6-ヘプタトリエン酸、2-シアノー7-(5-クロロ-3-インドリル)-2.4.6-ヘプタトリエン酸、2-シアノー7-グタトリエン酸。

一方、一般式(2) において、好ましい例示化合

る。また、溶融からコンプレクスを形成する方法が、操作性の観点からより好ましいが、化合物の安定性の観点から、余り高温で行うのは好ましくなく、作成する構成する化合物の低い方の変化温度 - 融点付近に設定することが、操作性からも安定性からも望ましい。

かくして得られたシアノカルボン酸系化合物とインドール環を含む化合物との固溶体は、結晶の 形態をとり、成形性に優れ各種素子に賦形することが可能であり、非線形光学応用分野に適用する ことができる。

[実施例]

以下に実施例を用いて、本発明を更に詳しく説明する。なお、実施例中%は特に断らない限り重量基準である。また、実施例中第2高調波の発生の測定は、次のように行った。すなわち、エス・ケー・クルツ(S.R. Krutz) 等によるジャーナル・オブ・アプライド・フィジクス(J. Appl. Phys.)39巻3798ページ(1968年)中に記載されている方法に準拠して、本発明の粉末に対して行っ

物としては、3 - (3 - インドリル) - α - シアノプロペノン酸、3 - (2 - インドリル) - α - シアノプロペノン酸、5 - (3 - インドリル) - α - シアノプロペノン酸、5 - (3 - インドリル) - α - シアノペンタジエン酸 - 1、3、5 - (2 - インドリル) - α - シアノペンタジエン酸 - 1、3、あるいはインドール環の4位、5位、7位の位置に二トロ基を置換した上記カルボン酸、メトキシ基を置換した上記カルボン酸、メチルチオエーテル基を置換した上記カルボン酸類を位にアセチルオキシ基を置換したカルボン酸類を好ましく挙げることができる。

本発明の固溶体は、一般式(1) のシアノカルボン酸系芳香族誘導体と一般式(2) のインドール環を含むシアノカルボン酸類とが、モル比で1:10~10:1の割合で混合したものから好ましく形成される。固溶体の形成は溶融物、固相あるいは適当な溶媒のなかでの混合により実施しうる。かかる溶媒としては、エタノール、メタノール等のアルコール類、ジオキサン、テトラハイドロフラン等の環状エーテル類を好ましく挙げることができ

た。入射光源として、Nd: YAGレーザ(2 KW/ 2 Hzバルス)の1.06μの光線を使用、ガラスセル 中に充填した粉末サンプルに照射し、発生した縁 色光を検知することにより行った。

実施例1 固溶体の形成方法(A)

3-(3-インドリル)-α-シアノプロペノン酸2.0gと5-フェニル-2-シアノペンタジエン酸2.0gを室温でよく混合し、窒素気流下160℃にて20分静置した。混合系は一旦液状に変化し、室温に冷却することで固化し、結晶の形成が観測された。この状態で粉砕し、第2高調波の発生の測定を行ったところ、Nd-YAGレーザの第2高調波に該当する緑色の発光が観測され、その強度は尿素の約8倍程度であった。

実施例2 固溶体の形成方法(B)

3-(3-インドリル)-α-シアノプロペノン酸2.0gと5-(4-ジメチルアミノフェニル)ペンタジエン酸2.0gとを室温でよく混合し、20回のエタノールを加えて、湯浴にて加熱冷却を行い針状結晶を得た。この結晶を乳鉢でよく粉砕して、

第2高調波の発生能を測定したところ、緑色の発 光が認められた。

実施例3~6

実施例1の形成方法(A) または実施例2の形成 方法(B) で第1表に示すインドール誘導体(1) と 芳香族誘導体(2) との固溶体を作成し、その第2 高調波(SHG)発生能を調べた。

第 1 表

ctree tot	化合物(1) +化合物(2) :形成手法(重量比)		SHG強度
実施例		A	12
3	3- (3-インドリル) -2-シアノプロペノン酸 +3- (フェナンスリル) -2-シアノプロペノン酸	(1:1)	
	+3-(フェナンスリル) -2-シノノノローンノ政		
4	3- (3-インドリル) -2-シアノプロペノン酸	Α	4
	+3-(フェニル) -2-シアノプロペノン酸	(1:1)	
5	3- (4-アセチルオキシインドリル) -α-シアノプロペノン酸	В	, ,
	+3- (4-メトキシフェニル) -2-シアノプロペノン酸	(1;1)	
6	 3- (3-インドリル) -2-シアノプロペノン酸	Α	5
	+3-(3,4-ジメトキシフェニル)-2-シアノプロペノン酸	(1:1)	

[発明の効果]

本発明のインドリルカルボン酸化合物と芳香族 系からなる反転対称性のない結晶化合物は、非線 形効果が大きいので、光データ処理、情報通信ま たは光通信システムにおいて用いられる光スイッ チあるいは光演算処理に用いられる光双安定素子、 光スイッチなどの素子として広く利用することが できる。

特計出願人 帝人株式会社 學院理 前 田 純 博